This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 02300288 A

(43) Date of publication of application: 12 . 12 . 90

(51) Int. CI

C09K 15/20 B41M 5/26 C09B 23/00 // C07C211/56 C07C255/58

(21) Application number: 01120539

(22) Date of filing: 16 . 05 . 89

(71) Applicant:

TAIYO YUDEN CO LTD

(72) Inventor:

OTAGURO KUNIHIKO HAMADA EMIKO

TAKAGISHI YOSHIKAZU

FUJII TORU

(54) PHOTOSTABILIZER CONSISTING OF NITROSODIPHENYLAMINE DERIVATIVE AND PRODUCT CONTAINING THE SAME

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a photostabilizer which improves the stability to light of a photodegradable org. substance, especially cyanine coloring matter by using a nitrosodiphenylamine derive. of a specified formula as an active ingredient.

CONSTITUTION: A photostabilizer is obtd. by using a nitrosodiphenylamine deriv. of formula I (wherein R is a lower alkyl, a halogen, nitro, carboxyl, cyano, hydroxyethyl, alkoxy, sulfanilamide or deriv. thereof, or carboxylic acid amide or deriv. thereof) (e.g. a compd. of formula II or III) as an active ingredient. Said photostabilizer can improve the stability to light of a photodegradable org. substance, especially a cyanine coloring matter. An optical recording medium with excellent storing characteristics of a recording layer and recording and reproducing characteristics is obtd. by incorporating said photostabilizer in an optical medium using a thin film of an org. coloring matter as a recording layer.

COPYRIGHT: (C)1990,JPO&Japio

B

平2-300288 ◎ 公 開 特 許 公 報(A)

®Int. Cl. 5 C 09 K B 41 M C 09 B # C 07 C 15/20 5/26 211/56

庁内整理番号 識別記号 7043-4H ❷公開 平成2年(1990)12月12日

6917-4H 6761-4H 7327-4H Z

6715-2H

B 41 M

(全6頁) 審査請求 未請求 請求項の数 6

50発明の名称

何代 理

人

ニトロソジフエニルアミン誘導体からなる光安定化剤及びその利用 物

> 頭 平1-120539 ②特

> > 政彦

面 平1(1989)5月16日 包出

大田黒 国 彦 個発 美 子 浜 Œ 四発 個発 鄋 井 徹 @発.明 者 薛 太陽誘電株式会社 ⑦出 願 人

東京都台東区上野 6丁目16番20号 太陽誘電株式会社内 東京都台東区上野6丁目16番20号 太陽誘電株式会社内 東京都台東区上野6丁目16番20号 太陽誘電株式会社内 東京都台東区上野6丁目16番20号 太陽誘電株式会社内

東京都台東区上野 6丁目16番20号

1. 発明の名称 ニトロソジフェニルアミン誘導体からなる 光安定化剤及びその利用物

弁理士 丸岡

2. 特許請求の範囲

(1) 一般式

(Rは低級アルキル基、ハロゲン原子、ニトロ基、 カル水キシル基、シアノ基、ヒドロキシエチル基、 アミノ基、ヒドロキシル基、アルコキシル基、ス ルホン酸アミド茄及びその誘導体、カルボン酸ア ミド基及びその誘導体からなる群より選ばれたし つまたは複数の置換器である。)で扱わされるニ トロソジフェニルアミン誘導体からなる光安定化 帮.

(2)一般式

(Rは低級アルキル基、ハロゲン原子、ニトロ基、 カルボキシル塔、シアノ基、ヒドキシエチル基、 アミノ基、ヒドロキシル基、アルコキシル基、ス ルホン酸アミド基及びその誘導体、カルボン酸ア ミド基及びその誘導体からなる群より選ばれた1 つまたは複数の磁逸基である。)で表わされるニ トロソジフェニルアミン誘導体からなる、光退化 性有機物質を光に対して安定化させるための、光 安定化剂。

- (3) 前記有機物質が色素である絹求項2記載の 光安定化剂。
- (4) 前記色素がシアニン色素である請求項3記 観の光安定化剤。

(5) 一般式

(Rは低級アルキル基、ハロケン原子、ニトロ基、カルボキシル基、シアノ基、ヒドロキシエチル基、アミノ基、ヒドロキシル基、スルボン酸アミド基及びその誘導体、カルボン酸アミド基及びその誘導体がらなる群より選ばれた1つまたは複数の歴後基である。)で表わされるニトロソジフェニルアミン誘導体からなる光安定化剤を含む光記録媒体。

(6) 前記光記録媒体がシアニン色素を含む記録 媒体である韻求項5記録の光記録媒体。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は光安定化剤に関し、特に光退化性有機 物質の光に対する安定性を改善するための光安定 化剤、更に特定的にはシアニン色素の光安定化剤

題となっている。この様の光記録媒体の光劣化防止法としては種々の光安定化剤を添加することが行なわれているが、従来使用されてきた光安定化剤は耐光性及び色素との相溶性が充分でなく、そのため記録層の保存性や記録再生特性も充分満足できるものではなかった。

一方、記録媒体の存限形成は通常、業者、生布などの方法によって行なわれるが、生布による存取形成は通常、基本による存取形式によって行なわれるが、生布による性の方法に比し、生布法が採用できるためには全ての記録媒体材料が溶解に溶解できなければならない。しかし、健来用いられてきないければならない。しかし、要は一般の有限色素は一般ないが多い、充安定化制には発酵性の思いものが多く、このため生布であるとは開性の思いものが多く、このため生布であるにはよりながあった。

色素に求められる不可欠の特性には染着性および洗濯堅牢度がよいこと、濃度が速度に高いこと、 日光堅牢度が高いこと等がある。シアニン色素は 及びその利用に関する。本明細密中で光退化性有機物質とは光の照射により退化、劣化、変化、退色、変色等の変化をする有機物質を総称するが、 特にシアニン色素を重要な対象としている。

[従来の技術]

従来から有機色素は繊維やプラスチックスの骨色や分析用指標(指示薬)、写真用感光剤等に広く用いられてきた。最近は機能性色素として従来と異なった考え方でその利用を図っている。例えば色素レーザー、光エネルギー変換、光記録があげられる。これらのうちいかなる用途に用いられるかにかかわらず、色素にはいくつかの課題がある。

有機色素の薄膜を記録層として用いた光記録媒体もよく知られている。このような光記録媒体に用いられている色素は、光記録媒体の製造後長い時間が経過すると、その間に記録媒体が様々な形態で光にさらされるため、光劣化を起こし色素の持つ記録特性が悪くなるため、このような原因による記録媒体の光字化を防止することが重要な理

その色相の鮮明なこと、濃度が濃い(分子吸光係数が大きい)ことなどから着目されていたが日光 堅牢度が悪いためその用途は限定されていた【駅口、合成染料、p.31! (三共出版)】。

日光堅平度の向上に関する方法としては、長波 長城に光吸収を有する金属館体を添加する方法 (特開昭59-215892号、同62-193 891号、同62-207688号、同63-1 99248号、同63-19293号)、設案に よる退色を抑制する物質を添加する方法(特開昭52-187088号、同 62-196180号、同62-207684号、同 62-196180号、同62-207684号、同 62-196180号、同62-207684号、同 63-33477号)等が優潔されている。しかしこれらの提案のいずれも問題を十分に解決して かしこれらの提案のいずれも問題を十分に解決して な良による方法は色素を各種溶剤に溶解しにくく することが多いという欠点も持っている。

[発明が解決しようとする課題]

従来行なわれてきた添加剤の使用あるいは色素

精適の改良等による。 お前に対すると、 を素の治解性を認めます。 お法とする。 のでは、 ののでは、 のので、 のの

[漁題を解決するための手段]

有機色素は光照射により退色あるいは変色するがその機構は定かでないものが多い。その原因は色素の構造と環境(例えば基質、大気とその汚染物質、湿度、温度など)との相互作用があるからである。色素の光退色機構について記したまとま

一般式

(Rは低級アルキル基、ハロゲン原子、ニトロ基、カルボキシル基、シアノ基、ヒドロキシエチル基、アミノ基、ヒドロキシル基、アルコキシル基、スルホン酸アミド基及びその誘導体、カルボン酸アミド基及びその誘導体のちなる群より選ばれた1つまたは複数の置換基である。)

商、上記一般式で表わされる化合物からなる本 発明の光安定化剤は、同化合物単独の使用で効果 があることは言うまでもないが、本発明と同時に特許出題された発明と同日に特許出題された発明の名 赤安定化剤及びその利用物」、「ニトロソるを持 つフェノール又はナフトールの誘導体からなる 安定化剤及びその利用物」及び「1ーピクリルー 安定化剤及びその利用物」及び「1ーピクリルー 安定化剤及びその利用物」の特許出題明細書にお

った文献として Charles H. Giles および Robert B. Mckayの段臣 "The Lightfastness of Dyes . A Review": Textile Research Journal 33 @ p. 527 (1963):北尾、『機能性色素の化学』p. 65 (シーエムシー) :赤松、平島、他、『光化学の 利用 p.169 (共立出版) 等があるが、シアニン 色素の光返色機構及び光安定化条件については明 示されていない。そこで本発明者らは鋭意研究の 結果、シアニン色素は光照射により自動酸化でな く光分解(ラジカル分解)し、退色するという仮 説を立て、種々のラジカル分解抑制剤または何等 の機能を示すと予測される化合物の中からシアニ ン色素の光安定化に効果のあるものを探索し非常 に有効な一選の化合物を見い出した。即ち下記の 一般式(I)で表わされるニトロソジフェニルア ミン誘導体である。これらは窓荊特にメタノール、 エタノール、アセトン等の汎用値性溶剤によく溶 解し、シアニン色素の好ましい諸特性を損なうこ となく溶剤中に共存せしめ得るので、周色素の光 安定化剤として使用する上で癌めて好都合である。

いて開示された光安定化剤の1種または2種以上と組み合わせて使用することによっても所望の効果を発揮することができ、かつ組み合わせによる特別の不都合は生じないことが確認されている。上記の一般式(I)で表わされる構選を持ち、本発明の実施に特に有利に使用できるニトロソジフェニルアミン誘導体の具体例をいくつか挙げると次の通りである。

(1) 4-ニトロソジフェニルアミン

(2) 4-ニトロソー2 ´ーメチルジフェニルア ミン

(3) 4ーニトロソー3´ーメチルジフェニルア ミン

(4) 4ーニトロソー4´ーメチルジフェニルア ミン

(5) 4ーニトロソー4´ーメトキシジフェニル アミン

(6) 4ーニトロソー4´ーエトキシジフェニル アミン

(11) 4-ニトロソー4^{*}-シアノジフェニル アミン

これらの光安定化剤は、光安定化するための有機物質と共に、1階類単独で使用することもできるし、2種類以上組み合わせで使用することもできる。

光安定化剤の使用量は通常シアニン色素等の光退化性有機物質 1 モルに対し 0.01~1 モルでよいが必要度に応じて増減することができる。好ましくはシアニン色素 1 モルに対し 0.1~1 モルである。もっと多く使用することもできるが当然色素度がうすくなり、用途によっては目的の色濃度が得られない場合も生じ得る。また、使用量が少ない場合には効果が明確でないことがある。

本発明の光安定化剤によって安定化させること のできる光退化性有機物質としては、ポリメチン 系色素、トリアリールメタン系色素、ビリリウム (7) 4-ニトロソー4 *-アミノジフェニルア ミン

(8) 4--トロソ-4 - ジメチルアミノジ フェニルアミン

(9) 4ーニトロソー4 ーカルボキシジフェニルアミン

(10)4-ニトロソー4^-ニトロジフェニル アミン

条色素、フェナンスレン系色素、テトラデヒドロコリン系色素、トリアリールアミン系色素、スクワコニックメチン系色素、メロシアニン系色素等が例示できる。使用できる特に好ましいシアニン色素としては、インドレニン系シアニン色素、チアゾール系シアニン色素等があり、さらに宜ましいシアニン色素としては、インドジカルボシアニンが例示できる。

[実施例1]

エタノール100重量部に、かきまぜながら NK2421 (株式会社日本感光色素研究所契シ アニン色素) 3.0 重量部及び4-ニトロソジフェ ニルアミン (前記(1) の化合物) 1.8 賃量邸を顧 次投入し、20~30℃の温度で1時間撹拌を続けた。 次いで東洋建紙No.2 (定性用)を用いて自然進 過を行ない、建液を用いてガラス板にスピンコー ト法で塗布した。このようにして均等に塗布した ガラス仮試片の最大吸収波長 Ausz を選定基準と して源定した後、塗布面に上方20cmの距離からう ンプ(入江製作所製DR400T)の光を、前記 Laax の測定時を起点としてそれぞれ3時間、6 時間および9時間照射し、上記各所定時間照射後 その時点における最大吸収波長 A max の測定を行 ない、前期測定基準とそれらの測定値とから退色 串を算出した。結果を第1表に示す。

[寒庭倒2]

エタノール 100重量部に、かきまぜながらNK 2 4 2 1 を 3.8重量部及び4-二トロソジフェニ ルナミンを 0.1重量部類次投入し、20~30℃の温

メチルジフェニルアミン (前紀(4) の化合物) 0.3 重量部を順次投入し、20~30℃の温度で1時 間投控を続けた。以後の操作は基質としてPC板 を用いたこと以外は実施例1と全く同様に行なっ た。結果を第1表に示す。

[実施例4]

エタノール 100重量部に、かきまぜながらN K i 4 1 4 を 3.0重量部、及び4-二トロソー4 ゲーメトキシジフェニルアミン (解記 (5) の化合物) 0.5 重量部を順次投入し、20~30℃の温度で 1 時間撹拌を続けた。以後の操作は実施例 3 と全く関様に行なった。結果を第 1 表に示す。

[突遊例5]

エタノール 100重量部に、かきまぜながらNK 1414を 5.8重量部、及び4ーニトロソー4 ーメチルジフェニルアミン (前記(4) の化合物) 2.0 重量部を順次投入し、20~30℃の温度で1時間提择を続けた。以後の操作は実施例3と全く同様に行なった。結果を第1表に示す。

【実施例6】

度で1時間 関連を続けた。以後の操作は実施例 1 の場合と全く同様に行ない、退色率を算出した。 結果を第1表に示す。

[比較例1]

エタノール 100重量部に、かきまぜながらNK 2 4 2 1 を 3.0重量部及び次の式で表わされる構 適を持つジフェニルアミン:

1.0 重量部を順次投入し、20~30℃の温度で1時 間撹拌を続けた。以後の操作は実施例1の場合と 全く同様に行ない、返色率を算出した。結果を第 1 要に示す。

[実施例3]

エタノール 100重量部に、かきまぜながらNK 1414 (株式会社日本感光色素研究所製シアニン色素)を 3.0重量部及び4-ニトロソー4 '-

エタノール 100重量部に、かきまぜながらNK 3 2 1 9 (株式会社日本感光色業研究所製シアニン色素) 4.0 重量部及び4ーニトロソー4 ーカルボキシジフェニルアミン (前記(9) の化合物) 1.0 重量部を順次投入し、20~30℃の温度で1時間撹拌を続けた。以後の操作は実施例3と全く同様に行なった。結果を第1表に示す。

[比较例2]

エタノール 100電量部に、かきまぜながらN K 2 4 2 1 を 3.0重量部及びPA 1 0 0 6 (三井東 圧ファイン株式会社製ニッケル錯体) 0.5 重量部を順次投入し、20~30℃の温度で1時間撹拌を扱けたが溶解しない色素が多量にあった。以後の操作は変施例3と同様に行なった。結果を第1 表に示す。

[比較例3]

エタノール 100重量部に、かきまぜながらNK 2 4 2 1 を 3.0重要節投入し、20~30℃の高度で 1 時間撹拌を続けた。ジフェニルアミン誘導体は 使用せず、その他の操作は実施例3と同様に行な

特間平2-300288(6)

った。結果を第1表に示す。

[比较例4]

エタノール 100重量部に、かきまぜながらN K 1.4.1.4 を 3.0 重量部投入し、 $20\sim30$ での選底で 1 時間撹拌を行なった。 ジフェニルアミン誘導体は使用せず、その他の操作は実施例 3 の場合と全く同様に行なった。結果を第1 表に示す。

[比較例5]

エタノール 100重量部に、かきまぜながらNK 1414を 3.0重量部、及びジフェニルアミンを 1.0重量部項次投入し、20~30℃の温度で1時間 機件を行なった。その他の操作は実施例3の場合と全く関係に行なった。結果を第1表に示す。

[比较例6]

エタノール 100億量部に、かきまぜながらNK3219を3.0重度部投入し、20~30℃の温度で1時間撹拌を行なった。ジフェニルアミン誘導体は使用せず、その他の操作は実施例3の場合と全く同様に行なった。結果を第1表に示す。

[比較例7]

旗 1 宏

	迢	色	#
·	3時間照射	6時間照射	9時間照料
実施例 1	5.0 %	6.2 %	7.5 %
実題例 2	7.1	8.7	10.0
実施例3	6.2	7.1	8. 9
実施例 4	4.8	5. 9	7.2
実施例 5	2.0	3. I	4. L
実施例 6	4.2	5.8	7.2
比較例1	24. B	29.7	38.5
比较例 2	15.8	28. D	38. Z
比较例3	25. 2	30.1	39.0
比较例 4	25.0	30.3	38.3
比较例5	24.8	29.8	38.5
比较例6	17.8	24.5	29.0
比較例7	17.5	24.0	29.2

[発明の効果]

第1表に示す実験結果からわかるようにニトロ ソジフェニルアミン誘導体の光安定化剤としての 使用効果は顕著なものがある。

なおこれらの化合物は有機溶剤特に汎用価性存

エタノール 100度量部に、かきまぜながらNK3219を3.0重量部、及びジフェニルアミンを1.0重量部類次投入し、20~30℃の温度で1時間 度神を行なった。その他の操作は実施例3の場合と全く回縁に行なった。結果を第1表に示す。

下記の第1後は各実施例及び各比較例の実験結果を総括した先照射時間と選色率の関係を示すものである。

(以下余白)

機溶剤への溶解性が良いため塗布法による製造が可能であり、量的効果も期待できる(実施例1と2参照)。また、実施例1(ガラス板使用)及び実施例3(ブラスチック板使用)の比較から基質の違いによる効果の差は小さく、ニトロソジフェニルアミン誘導体の使用はいずれの場合を有機色素であることがわかる。これらの誘導体を有機色素の神臓を記録層として用いる光記録媒体中に発安定化剤として添加使用することにより記録解体の保存性や記録再生特性の優れた光記録媒体が得られる。

特許出職人 太陽誘電株式会社

代理人 弁理士 丸 岡 政 彦